ORGANISATION MONDIALE DE LA PROPRIETE INTELLECTUELLE Bureau international



DEMANDE INTERNATIONALE PUBLIEE EN VERTU DU TRAITE DE COOPERATION EN MATIERE DE BREVETS (PCT)

(51) Classification internationale des brevets ⁷: C07D 487/08, A61K 31/44, 31/501 // (C07D 487/08, 209:00, 209:00)

(11) Numéro de publication internationale:

WO 00/34284

(43) Date de publication internationale:

15 juin 2000 (15.06.00)

(21) Numéro de la demande internationale:

PCT/FR99/02974

A1

(22) Date de dépôt international: ler décembre 1999 (01.12.99)

(30) Données relatives à la priorité:

98/15325

4 décembre 1998 (04.12.98) F

FR

(71) Déposant (pour tous les Etats désignés sauf US): SANOFI-SYNTHELABO [FR/FR]; 174, avenue de France, P-75013 Paris (FR).

(72) Inventeurs; et

- (75) Inventeurs/Déposants (US seulement): LOCHEAD, Alistair [GB/FR]; 95, rue de Paris, F-94220 Charenton (FR). JEGHAM, Samir [TN/FR]; 201, chemin de la Draille, F-34980 Montferrier sur Lez (FR). NEDELEC, Alain [FR/FR]; 97, rue Victor-Hugo, F-92700 Colombes (FR). JEUNESSE, Jean [FR/FR]; 14, avenue Jules Valles, F-94500 Champigny sur Marne (FR). GALLI, Frédéric [FR/FR]; 6, avenue de Rueil, F-92420 Vaucresson (FR). EVEN, Luc [FR/FR]; 77, rue Lecourbe, F-75015 Paris (FR).
- (74) Mandataire: LUDWIG, Jacques; Sanofi-Synthelabo, 174, avenue de France, F-75013 Paris (FR).

(81) Etats désignés: AE, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, CA, CH, CN, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZA, ZW, brevet ARIPO (GH, GM, KE, LS, MW, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZW), brevet eurasien (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), brevet européen (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), brevet OAPI (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Publiée

Avec rapport de recherche internationale.

- (54) Title: 2,5-DIAZABICYCLO[2.2.1]HEPTANE DERIVATIVES, THEIR PREPARATION AND THERAPEUTIC USES
- (54) Titre: DERIVES DE 2,5-DIAZABICYCLO[2.2.1]HEPTANE, LEUR PREPARATION ET LEUR APPLICATION EN THERAPEU-TIQUE

$$\begin{array}{c} R \\ N \\ X \\ X \\ Y \\ \end{array} \begin{array}{c} R_2 \\ R_1 \end{array}$$
 (1)

(57) Abstract

The invention concerns compounds of general formula (I) wherein one of the symbols X, Y and Z represents a nitrogen atom, another represents a group of formula C-R₃ and the third represents a nitrogen atom or a group of formula C-R₄; R₃ and R₄ represent each a hydrogen or a halogen atom or a trifluoromethyl, cyano, hydroxy, alkyl or alkoxy group; R₁ and R₂ represent each a hydrogen or a halogen atom or a trifluoromethyl, cyano, hydroxy, alkyl, alkoxy or phenyl group optionally substituted or R represents a hydrogen atom or an alkyl group. The invention is applicable in therapy.

(57) Abrégé

Composés de formule générale (I); l'un des symboles X, Y et Z représente un atome d'azote, un autre représente un groupe de formule C-R₃ et le troisième représente un atome d'azote ou un groupe de formule C-R₄, R₃ et R₄ représentent chacun un atome d'hydrogène ou d'halogène ou un groupe trifluorométhyle, cyano, hydroxy, alkyle ou alcoxy, R₁ et R₂ représentent chacun un atome d'hydrogène ou d'halogène ou un groupe trifluorométhyle, cyano, hydroxy, alkyle, alcoxy, ou phényle éventuellement substitué et R représente un atome d'hydrogène ou un groupe alkyle. Application en thérapeutique.

UNIQUEMENT A TITRE D'INFORMATION

Codes utilisés pour identifier les Etats parties au PCT, sur les pages de couverture des brochures publiant des demandes internationales en vertu du PCT.

AL	Albanie	ES	Espagne	LS	Lesotho	SI	Slovénie
AM	Arménie	FI	Finlande	LT	Lituanie	SK	Slovaquie
AT	Autriche	FR	France	LU	Luxembourg	SN	Sénégal
ΑU	Australie	GA	Gabon	LV	Lettonie	SZ	Swaziland
ΑZ	Azerbaīdjan	GB	Royaume-Uni	MC	Мопасо	TD	Tchad
BA	Bosnie-Herzégovine	GE	Géorgie	MD	République de Moldova	TG	Togo
BB	Barbade	GH	Ghana	MG	Madagascar	TJ	Tadjikistan
BE	Belgique	GN	Guinée	MK	Ex-République yougoslave	TM	Turkménistan
BF	Burkina Faso	GR	Grèce		de Macédoine	TR	Turquie
BG	Bulgarie	HU	Hongrie	ML	Mali	TT	Trinité-et-Tobago
BJ	Bénin	IE	Irlande	MN	Mongolie	UA	Ukraine
BR	Brésil	IL	Israël	MR	Mauritanie	UG	Ouganda
BY	Bélarus	IS	Islande	MW	Malawi	US	Etats-Unis d'Amérique
CA	Canada	ΙT	Italie	MX	Mexique	UZ	Ouzbékistan
CF	République centrafricaine	JP	Japon	NE	Niger	VN	Viet Nam
CG	Congo	KE	Kenya	NL	Pays-Bas	YU	Yougoslavie
CH	Suisse	KG	Kirghizistan	NO	Norvège	zw	Zimbabwe
CI	Côte d'Ivoire	KP	République populaire	NZ	Nouvelle-Zélande		
CM	Cameroun		démocratique de Corée	PL	Pologne		
CN	Chine	KR	République de Corée	PT	Portugal		
CU	Cuba	KZ	Kazakstan	RO	Roumanie		
CZ	République tchèque	LC	Sainte-Lucie	RU	Fédération de Russie		
DE	Allemagne	LI	Liechtenstein	SD	Soudan		

SE SG

Suède

Singapour

LK LR

Sri Lanka

Libéria

DK EE

Danemark

Estonie

Dérivés de 2,5-diazabicyclo[2.2.1]heptane, leur préparation et leur application en thérapeutique.

Les composés de la présente invention répondent à la 5 formule générale (I)

$$\begin{array}{c|c} R & & \\ \hline & & \\ & & \\ X & & \\ Y & & \\ R_1 & & \end{array}$$

dans laquelle

10

20

l'un des symboles X, Y et Z représente un atome d'azote, un autre représente un groupe de formule C-R₃ et le troisième représente un atome d'azote ou un groupe de formule C-R₄,

 R_3 et R_4 représentent chacun, indépendamment l'un de l'autre, un atome d'hydrogène ou d'halogène ou un groupe trifluorométhyle, cyano, hydroxy, (C_1-C_6) alkyle ou (C_1-C_6) alcoxy,

R₁ et R₂ représentent chacun, indépendamment l'un de l'autre, un atome d'hydrogène ou d'halogène ou un groupe trifluorométhyle, cyano, hydroxy, (C₁-C₆) alkyle, (C₁-C₆) - alcoxy, ou phényle éventuellement substitué par un ou deux atomes d'halogènes, par un ou deux groupes trifluorométhyle, par un groupe cyano, par un groupe nitro, par un groupe hydroxy, par un groupe (C₁-C₆) alkyle, par un ou deux groupes (C₁-C₆) alcoxy, par un groupe méthylènedioxy, par un groupe acétyle, par un groupe trifluorométhoxy ou par un groupe méthylthio,

R représente un atome d'hydrogène ou un groupe (C_1-C_6) alkyle,

étant toutefois exclus les composés de formule générale (I) dans laquelle X représente un groupe de formule CH, Y et Z représentent chacun un atome d'azote, et R_1 ou R_2 ne représente pas un groupe phényle éventuellement substitué.

Les composés ainsi exclus sont décrits dans le brevet US-5.478.939 comme agonistes muscariniques.

Schéma

Les composés de l'invention peuvent exister à l'état de bases ou de sels d'addition à des acides. Ils peuvent aussi exister sous forme d'isomères (S,S) ou (R,R).

Les composés préférés sont ceux dans la formule desquels l'hétérocycle contenant X, Y et Z est un groupe pyridin-3-yle ou pyridazin-3-yle.

WO 00/34284 PCT/FR99/02974

3

Conformément à l'invention, et selon le schéma qui précède, on peut préparer les composés de formule générale (I) en faisant réagir le 2,5-diazabicyclo[2.2.1]heptane-2-carboxy-late de 1,1-diméthyléthyle de formule (II), avec un composé hétérocyclique de formule générale (III), dans laquelle X, Y, Z, R₁ et R₂ sont tels que définis ci-dessus et W représente un atome d'halogène.

On peut ainsi effectuer un couplage de Buchwald (*J. Org. Chem.* (1997) **62** 6066-6068) en présence d'un catalyseur au palladium tel que l'acétate de palladium, le tris(dibenzylidèneacétone) dipalladium (0), etc, d'un ligand de complexation tel que la triphénylphosphine, la tributylphosphine ou le 2,2'-bis(diphénylphosphino)-1,1'-binaphtyle, et d'une base, par exemple organique telle que le t-butoxyde de sodium, ou minérale telle que le carbonate de césium.

Lorsque X ou Z représente un atome d'azote on peut également effectuer un réaction de substitution nucléophile classique en présence d'une base forte telle que le carbonate de césium ou la triéthylamine.

On obtient un composé de formule générale (IV) dont on peut, si on le désire, modifier les substituants R₁ ou R₂; par exemple, lorsque R₁ ou R₂ représente un atome

25 d'halogène, on peut lui substituer un groupe alkyle ou phényle par une réaction de Suzuki, au moyen d'acide alkylboronique ou phénylboronique, en présence de tétrakis(triphénylphosphino)palladium.

On déprotège ensuite le composé de formule générale (IV) de manière connue, par exemple au moyen d'acide trifluoroacétique ou chlorhydrique, pour obtenir un composé de formule générale (Ia), laquelle correspond à la formule générale (I) lorsque R représente un atome d'hydrogène.

35

20

On peut ensuite, si on le désire, effectuer une alkylation de ce composé, soit par une amination réductrice (formaldéhyde et cyanoborohydrure de sodium), soit par une réaction de Eschweiler-Clarke (formaldéhyde et acide

formique).

1 donné plus loin.

Le (1S)-diazabicyclo[2.2.1]heptane-2-carboxylate de 1,1-diméthyléthyle de formule (II) est décrit dans J. Org. 5 Chem. (1988) 53 1580-1582 et le (1R)-diazabicyclo[2.2.1]-heptane-2-carboxylate de 1,1-diméthyléthyle de formule (II) est décrit dans la demande de brevet EP-400661.

4

Les composés de formule générale (III) sont disponibles 10 dans le commerce ou sont accessibles par des méthodes décrites dans la littérature.

Les exemples qui vont suivre illustrent la préparation de quelques composés de l'invention. Les microanalyses élémen15 taires, et les spectres I.R. et R.M.N. confirment les structures des composés obtenus.

Les numéros indiqués entre parenthèses dans les titres des exemples correspondent à ceux de la lère colonne du tableau

- 20 Dans les noms des composés, le tiret "-" fait partie du mot, et le tiret "_" ne sert que pour la coupure en fin de ligne ; il est à supprimer en l'absence de coupure, et ne doit être remplacé ni par un tiret normal ni par un espace.
- 25 Exemple 1 (Composé N°2). Chlorhydrate de (1S)-2-(6-chloropyridin-3-yl)-2,5-diazabicyclo[2.2.1]heptane (2:1).
- late de 1,1-diméthyléthyle, 5,0 g (26 mmoles) de 5-bromo-2-chloropyridine et 11,4 g (35 mmoles) de carbonate de césium en suspension dans 150 ml de tétrahydrofurane, on fait barboter un courant d'azote pendant 15 min, on ajoute 224 mg (1,0 mmole) d'acétate de palladium(II) et 623 mg

10

15

(1,0 mmole) de 2,2'-bis(diphénylphosphino)-1,1'-binaphtyle
et on chauffe le mélange au reflux pendant 22 h.
On le filtre, on évapore le solvant et on purifie le résidu
par chromatographie sur colonne de gel de silice en éluant
avec un mélange 40/60 d'acétate d'éthyle et d'heptane.
On obtient 1,63 g de (1s)-2-(5-bromopyridin-2-yl)-2,5diazabicyclo[2.2.1]heptane-5-carboxylate de 1,1-diméthyl_
éthyle,

Point de fusion : $181-182^{\circ}\text{C}$, $[\alpha]_{D}^{20} = -229, 4^{\circ}$ (c=1, $\text{CH}_{2}\text{Cl}_{2}$), et 3,65 g de $(1S)-2-(6-\text{chloropyridin}-3-\text{yl})-2,5-\text{diazabi}_{-}$ cyclo[2.2.1]heptane-5-carboxylate de 1,1-diméthyléthyle, Point de fusion : 189°C , $[\alpha]_{D}^{20} = -224,5^{\circ}$ (c=1, $\text{CH}_{2}\text{Cl}_{2}$).

1.2. Chlorhydrate de (1s)-2-(6-chloropyridin-3-yl)-2,5-diazabicyclo[2.2.1]heptane (2:1).

Dans un ballon tricol de 500 ml on dissout 3,0 g (9,71 mmoles) de (1S)-2-(6-chloropyridin-3-yl)-2,5-diazabicyclo_[2.2.1]heptane-5-carboxylate de 1,1-diméthyléthyle dans 250 ml d'acétate d'éthyle et on fait barboter un courant

- d'acide chlorhydrique gazeux pendant 30 min.

 On évapore le solvant sous pression réduite, on reprend le résidu avec 25 ml d'acétate d'éthyle, on recueille le solide par filtration et on le recristallise dans 25 ml d'éthanol.
- 25 On obtient 2,39 g de dichlorhydrate. Point de fusion : 290-300°C, $[\alpha]_D^{20} = -105,6^\circ$, (c=0,5, H_2O).

Exemple 2 (Composé N°4)

(E)-But-2-ènedioate de (1S)-2-(6-chloropyridin-3-yl)-5-30 méthyl-2,5-diazabicyclo[2.2.1]heptane (2:1).

Dans un ballon tricol de 100 ml on introduit 0,55 g (2,65 mmoles) de (1S)-2-(6-chloropyridin-3-yl)-2,5-diazabicyclo_ [2.2.1]heptane en solution dans 20 ml d'éthanol, on refroidit la solution à 0°C, on ajoute lentement 0,43 ml (5,31 mmoles) d'une solution aqueuse de formaldéhyde à 37%, puis, par petites portions, 0,334 g (5,31 mmoles) de cyanoborohydrure de sodium, tout en maintenant la température proche de 0°C, et on maintient l'agitation pendant

30 min.

On dilue le mélange avec de l'eau, on l'extrait avec du chloroforme, on évapore la phase organique sous pression réduite et on purifie le résidu par chromatographie sur colonne de gel de silice en éluant avec un mélange 95/5/0,5 de dichlorométhane, méthanol et ammoniaque.

On obtient 0,290 g de composé sous forme de base.

On en dissout 0,258 g dans 20 ml d'éthanol, on traite la solution avec 0,134 g d'acide fumarique, on évapore le

10 solvant sous pression réduite et on collecte le solide par filtration.

On isole finalement 0,292 g de fumarate. Point de fusion : 143,6°C, $[\alpha]_0^{20} = -94,5$ ° (c=0,5, H₂O).

15 Exemple 3 (Composé N°6).

Chlorhydrate de (1S)-2-(6-chloropyridazin-3-yl)-2,5-diaza_bicyclo[2.2.1]heptane (2:1).

- 3.1. (1S)-2-(6-chloropyridazin-3-yl)-2,5-diazabicyclo_
 [2.2.1]heptane-5-carboxylate de 1,1-diméthyléthyle.

 Dans un ballon tricol de 100 ml on introduit 0,397 g (2,0 mmoles) de (1S)-2,5-diazabicyclo[2.2.1]heptane-5-carboxy_
 late de 1,1-diméthyléthyle, 0,328 g (2,2 mmoles) de
 3,6-dichloropyridazine et 1,3 g (4 mmoles) de carbonate de
 25 césium dans 30 ml de toluène, et on chauffe le mélange au reflux pendant 48 h.

 On le filtre, on évapore le solvant sous pression réduite,
- et on purifie le résidu par chromatographie sur colonne de gel de silice en éluant avec un mélange 80/20 d'acétate d'éthyle et d'heptane.

On obtient 0,3 g de composé. Point de fusion : 198°C.

3.2. Chlorhydrate de (1S)-2-(6-chloropyridazin-3-yl)-2,5diazabicyclo[2.2.1]heptane (2:1).

Dans un ballon tricol de 50 ml on introduit 0,25 g (0,933 mmole) de $(1S)-2-(6-\text{chloropyridazin}-3-y1)-2,5-\text{diazabicyclo}_{2.2.1}$ heptane-5-carboxylate de 1,1-diméthyl et 20 ml d'acétate d'éthyle, on fait barboter de l'acide chlorhy-

drique gazeux pendant 10 min, et on maintient l'agitation pendant 30 min.

On évapore le solvant sous pression réduite, on reprend le résidu dans 5 ml d'acétate d'éthyle, on collecte le solide par filtration, on le rince à l'acétate d'éthyle et on le sèche.

On obtient 0,155 g de chlorhydrate. Point de fusion : 260-270°C, $[\alpha]_0^{20} = -99,5$ ° (c=0,5, H₂O).

- 10 Exemple 4 (Composé N°7).
 (1S)-2-(6-Phénylpyridazin-3-yl)-2,5-diazabicyclo[2.2.1]_
 heptane.
- 4.1. (1s)-2-(6-Phénylpyridazin-3-yl)-2,5-diazabicyclo_
 [2.2.1]heptane-5-carboxylate de 1,1-diméthyléthyle.

 Dans un ballon tricol de 100 ml on introduit 1,0 g (5,0 mmoles) de (1s)-2,5-diazabicyclo[2.2.1]heptane-2-carboxy_
 late de 1,1-diméthyléthyle, 1,14 g (6,0 mmoles) de 3-chlo_
 ro-6-phénylpyridazine et 0,84 ml (6,0 mmoles) de triéthyl_
 20 amine dans 45 ml de toluène et on chauffe au reflux pendant 72 h.

On dilue le milieu réactionnel à l'eau, on sépare la phase organique et on évapore le solvant sous pression réduite. On purifie le résidu par chromatographie sur gel de silice en éluant avec un mélange 90/10 de dichlorométhane et d'acétone. On obtient ainsi 0,96g de produit que l'on triture dans de l'éther diisopropylique pour isoler 0,92 g de produit pur après séchage. Point de fusion : 208-209°C.

30

4.2. (1s)-2-(6-Phénylpyridazin-3-yl)-2,5-diazabicyclo_[2.2.1]heptane.

Dans un ballon tricol de 100 ml on charge 0,9 g (2,55 mmoles) de (1S)-2-(6-phénylpyridazin-3-yl)-2,5-diazabi_

cyclo[2.2.1]heptane-5-carboxylate de 1,1-diméthyléthyle et 25 ml d'acétate d'éthyle, on fait barboter de l'acide chlorhydrique gazeux pendant 10 min et on maintient l'agitation pendant 30 min.

On évapore le solvant sous pression réduite, on reprend le

résidu dans une solution aqueuse d'hydroxyde de potassium et on extrait au chloroforme. On évapore la phase chloroformique et on triture le résidu obtenu dans de l'éther disopropylique pour obtenir 0,59 g de produit pur.

5 Point de fusion : $162-163^{\circ}C$, $[\alpha]_{D}^{20} = -187,8^{\circ}$ (c=0,5 CHCl₃).

Exemple 5 (Composé N°8).

(1S) -2-(6-Phénylpyridazin-3-yl)-5-méthyl-2,5-diazabicyclo_[2.2.1]heptane.

10

Dans un ballon tricol de 100 ml on introduit 0,439 g (1,74 mmole) de (1S)-2-(6-phénylpyridazin-3-yl)-2,5-diazabicyclo_[2.2.1]heptane en solution dans 15 ml d'éthanol et 0,21 ml (3,48 mmoles) d'acide acétique. On ajoute 0,284 ml (3,48 mmoles)

- 15 mmoles) d'une solution de formaldéhyde aqueux, puis, par fractions, 0,218 g (3,48 mmoles) de cyanoborhydrure de sodium tout en maintenant la température autour de 5°C, et on maintient l'agitation pendant 1 h.
- On dilue le milieu réactionnel avec de l'eau, on ajoute de la solution aqueuse d'hydroxyde de potassium et on extrait au chloroforme. On évapore la phase organique sous pression réduite et on purifie le résidu obtenu par chromatographie sur colonne de gel de silice en éluant avec un mélange de 97/3/0,3 de chloroforme, méthanol et ammoniaque.
- On obtient ainsi 0,430 g de produit que l'on triture dans de l'éther diisopropylique à chaud pour isoler, après séchage, 0,392 g de composé. Point de fusion : 112,6-113°C, $[\alpha]_D^{20} = -165,3$ ° (c=0,5, CHCl₃)
- 30 Exemple 6 (Composé N°9).

 (1S)-2-(5-Phénylpyridin-3-yl)-2,5-diazabicyclo[2.2.1]_
 heptane.
- 6.1. (1s)-2-(5-Bromopyridin-3-yl)-2,5-diazabicyclo[2.2.1]_
 heptane-5-carboxylate de 1,1-diméthyléthyle.

 Dans un ballon tricol de 250 ml on introduit 1,98 g (10 mmoles) de (1s)-2,5-diazabicyclo[2.2.1]heptane-2-carboxy_
 late de 1,1-diméthyléthyle, 7,1 g (30 mmoles) de 3,5dibromopyridine et 4,56 g (14 mmoles) de carbonate de

césium en suspension dans 100 ml de tétrahydrofurane, on fait barboter un courant d'azote pendant 15 min, on ajoute 90 mg (0,4 mmole) de diacétate de palladium et 249 mg (0,4 mmole) de 2,2'-bis(diphénylphosphino)-1,1'-binapthyle et on chauffe le mélange réactionnel au reflux pendant 22 h. On filtre le milieu réactionnel et on concentre le filtrat sous pression réduite. On purifie le résidu obtenu par chromatographie sur gel de silice en éluant avec un mélange 40/60 d'acét&te d'éthyle et d'heptane.

On obtient ainsi 2,99 g de (15)-2-(5-bromopyridin-3-yl)-2,5-diazabicyclo[2.2.1]heptane-5-carboxylate de 1,1-diméthyléthyle.

Point de fusion : 149°C, $[\alpha]_D^{20} = -196,5^{\circ}$ (c=0,5,CH₂Cl₂).

- 6.2. (1S)-2-(5-Phénylpyridin-3-yl)-2,5-diazabicyclo_
 [2.2.1]heptane-5-carboxylate de 1,1-diméthyléthyle.

 Dans un ballon tricol de 25 ml on introduit, sous argon,

 8 ml de benzène, 147 mg (0,127 mmole) de tétrakis(tri_
 phénylphosphino)palladium et 1,5 g (4,23 mmoles) de (1S)-2
 20 (5-bromopyridin-3-yl)-2,5-diazabicyclo[2.2.1]heptane-5carboxylate de 1,1-diméthyléthyle, on ajoute 4 ml d'une
 solution aqueuse de carbonate de sodium 2 M, 0,568 g (4,66
 mmoles) d'acide phénylboronique et 0,2 ml d'éthanol et on
 chauffe à reflux pendant 3h.
- On décante le milieu réactionnel et on chromatographie la phase organique sur gel de silice en éluant avec un mélange 75/25 puis 90/10 d'acétate d'éthyle et d'heptane.
 On obtient 1,55 g de composé que l'on triture dans de l'éther diisopropylique à chaud pour isoler 1,36 g de 30 produit.

Point de fusion : 163,5-164°C, $[\alpha]_D^{20} = -194,9$ ° (c=0,5,CH₂Cl₂)

- 6.3. (1s)-2-(5-Phénylpyridin-3-yl)-2,5-diazabicyclo_[2.2.1]heptane.
- Dans un ballon tricol de 100 ml on introduit 1,30 g (3,7 mmoles) de (1s)-2-(5-phénylpyridin-3-yl)-2,5-diazabicyclo_[2.2.1]heptane-5-carboxylate de 1,1-diméthyléthyle dissous dans 40 ml d'acétate d'éthyle, on fait barboter de l'acide chlorhydrique gazeux pendant 30 min, puis on évapore le

solvant.

On alcalinise le milieu réactionnel à l'ammoniaque et on extrait au chloroforme. On évapore le solvant et on triture le résidu dans de l'éther diéthylique.

5 On obtient ainsi 0,438 g de composé pur. Point de fusion : 116-117°C, $[\alpha]_0^{20} = -134,9$ (c=0,5,CH₂Cl₂).

Exemple 7 (Composé N°15).

(1S) -2-(6-Phénylpyridin-3-yl)-2,5-diazabicyclo[2.2.1]_

- 10 heptane.
 - 7.1. 3-Bromo-6-phénylpyridine.

Dans un ballon tricol de 250 ml on introduit 10 g (42,2 mmoles) de 2,5-dibromopyridine, 5,2 g (42,2 mmoles) d'acide

- phénylboronique et 30 ml de benzène, on ajoute 1,5 g (1,3 mmole) de tétrakis(triphénylphosphino)palladium, 30 ml de benzène et 30 ml d'une solution aqueuse de carbonate de sodium 2M et 1,4 ml d'éthanol et on chauffe le mélange à reflux pendant 17 h.
- On refroidit le milieu réactionnel, on le filtre, on décante la phase organique, on évapore le solvant sous pression réduite et on purifie le résidu par chromatographie sur gel de silice en éluant avec un mélange 70/30 d'heptane et de dichlorométhane.
- On obtient 8,6 g de produit brut que l'on recristallise dans 7 ml d'éthanol. On obtient ainsi 5,6 g de produit pur sous forme de solide blanc.

 Point de fusion : 69-72°C.
- 7.2. (1s)-2-(6-Phénylpyridin-3-yl)-2,5-diazabicyclo_
 [2.2.1]heptane-5-carboxylate de 1,1-diméthyléthyle.

 Dans un ballon tricol de 100 ml on introduit, sous azote,
 40 ml de tétrahydrofurane, 1,59 g (8,0 mmoles) de (1s)-2,5diazabicyclo[2.2.1]heptane-2-carboxylate de 1,1-diméthyl_
- éthyle, 2,25 g (9,6 mmoles) de 3-bromo-6-phénylpyridine, 3,65 g (11,2 mmoles) de carbonate de césium, 72 mg de bisacétate de palladium, et 0,20 g (0,32 mmole) de 2,2'bis(diphénylphosphino)-1,1'-binapthyle et on chauffe le mélange à reflux pendant 18h.

WO 00/34284 PCT/FR99/02974

On le filtre, on évapore le solvant sous pression réduite et on purifie le résidu par chromatographie sur gel de silice en éluant avec un mélange 40/60 d'acétate d'éthyle et d'heptane pour obtenir 2,9 g de produit brut que l'on triture dans de l'éther diisopropylique. On obtient ainsi 2,4g de produit pur.

7.3. (1s)-2-(6-Phénylpyridin-3-yl)-2,5-diazabicyclo_ [2.2.1]heptane.

Point de fusion : 147,5°C, $[\alpha]_{D}^{20} = -251,3$ (c=0,5,CH₂Cl₂).

Dans un ballon tricol de 250 ml on introduit 2,3 g (6,8 mmoles) de (1S)-2-(6-phénylpyridin-3-yl)-2,5-diazabi_cyclo[2.2.1]heptane-5-carboxylate de 1,1-diméthyléthyle en solution dans 100 ml d'acétate d'éthyle et on fait barboter de l'acide chlorhydrique gazeux pendant 30 min.

On évapore le solvant sous pression réduite et on triture le résidu dans de l'éther. On alcalinise le résidu par l'addition d'une solution aqueuse d'hydroxyde de sodium et on extrait au chloroforme. On évapore le solvant sous

pression réduite pour obtenir 1,7 g de solide que l'on triture dans de l'éther diisopropylique. On obtient ainsi 1,52 g de produit sous forme de solide blanc. Point de fusion : 121,5-122°C, $[\alpha]_0^{20} = -178,7$ ° (c=0,5,CH₂Cl₂)

25

10

Le tableau qui suit illustre les structures chimiques et les propriétés physiques de quelques composés de l'invention. Dans la colonne "Sel", "-" désigne un composé à l'état de base, HBr désigne un bromhydrate, "HCl" désigne un

- 30 chlorhydrate, "Hbr désigne un bromhydrate", "fum" désigne un fumarate, ou (E)-But-2-ènedioate, "ox" désigne un oxalate, ou éthanedioate et "TFA" désigne un trifluoroacétate.
 - * Dans la dernière colonne, les pouvoirs rotatoires des composés sous forme de sels sont donnés pour $(c=0,5,\ H_2O)$,
- les pouvoirs rotatoires des composés 3, 7, 8, 9, et 11 sont donnés pour (c=0,5, CHCl₃), les pouvoirs rotatoires des composés 15 et 16 sont donnés pour (c=0,5, CH₂Cl₂) et les pouvoirs rotatoires des composés 18 à 36 sont donnés pour (c=0,5, CH₃OH).

(I)

Tableau

$[\alpha]_{D}^{20}(*)$	-103,2°	-105,6°	-126,7°	-94,5°	-99,5°	-99,5°	-187,8	-165,3	-134,9	-108,1	-170,4	-85,7	-81,8
F (°C)	268-270	290-300	huile	143,6	215-220	260-270	162-163	112, 6-113	116-117	192-205	45-50	188-190	199-202
Se1	2:1	2:1		1:1	2:1	2:1	ı	1		2:1		2:1	1:1
Se	HBr	HC1		fum	HCl	HCl	•	•	1	HCl		HCl	fum
$ m R_2$	н	Ħ	Ħ	Ħ	Ħ	н	н	н	C_6H_5	н	н	н	Н
\mathbb{R}_1	ж	Cl	н	C1	Br	C1	C_6H_5	C ₆ H ₅	н	C ₆ H ₅	C_6H_5	OCH3	Br
R	н	æ	CH ₃	CH3	Ħ	H	н	CH ₃	Ħ	×	CH3	Ħ	Н
Z	СН	CH	СН	CH	СН	CH	СН	СН	СН	СН	СН	СН	СН
¥	Z	z	z	z	СН	z	z	z	z	СН	СН	z	Z
×	СН	СН	СН	CH	Z	Z	Z	Z	СН	z	z	СН	СН
٥N	1	7	М	4	വ	9	7	80	თ	10	11	12	13

$\left[\alpha\right]_{D}^{20}(\star)$	-76,5	-178,7	-174,1	-83,2	-68,5	-61,3	-70,5	-63,0	0'69-	-65,0	-71,5	-67,7	-76,2	-79,1	-70,8	-64,7	-68,9	-66,5	6'99-	-70,2
F (°C)	225-230	121,5-122	86,5-87	191-192	150-151	176-177	280	128-129	127-128	.189-190	160-161	150	>280	>280	157	134	139-140	146-147	140	126
Sel	1:1	ı	ı	2:1	2:1	2:1	3:1	2:1	2:1	2:1	2:1	2:1	2:1	2:1	2:1	2:1	2:1	2:1	2:1	2:1
S	fum	•	•	×o	TFA	TFA	HBr	TFA	TFA	TFA	TFA	TFA	HBr	HBr	TFA	TFA	TFA	TFA	TFA	TFA
$ m R_2$	Br	н	ж	C_6H_5	3, 4-OCH ₂ O-C ₆ H ₃	3, 5- (CF ₃) ₂ -C ₆ H ₃	3-C1-C ₆ H ₄	2,4-Cl ₂ -C ₆ H ₃	4-CH ₃ O-C ₆ H ₄	$4-CF_3-C_6H_4$	4-CH ₃ -C ₆ H ₄	3-C1, 4-F-C ₆ H ₃	4-F-C ₆ H ₄	3-сн3со-с,н4	2-CH3-C6H4	2-CH ₃ O-C ₆ H ₄	2-C1-C ₆ H ₄	2,3-Cl ₂ -C ₆ H ₃	3, 4-Cl ₂ -C ₆ H ₃	3-CF3-C6H4
\mathbb{R}_1	н	C_6H_5	C_6H_5	ж	Ħ	Ħ	н	Ħ	×	ж	н	ж	н	н	н	н	н	н	н	Н
ж	Œ	ж	CH ₃	CH ₃	н	н	н	н	н	Н	н	ж	H	ж	ж	Ħ	Ħ			Н
Z	СН	СН	СН	СН	СН	СН	СН	СН	СН	СН	СН	СН	СН	СН	СН	СН	СН	СН	CH	СН
Y	z	z	z	z	z	z	z	Z	Z	z	z	Z	z	z	Z	z	z	z	Z	N
X	CH	СН	СН	СН	СН	СН	СН	СН	СН	СН	СН	CH	СН	СН	СН	СН	СН	СН	H	СН
N°	14	15	16	17	18	19	20	21	22	23	24	25	26	27	28	29	30	31	32	33

WO 00/34284

Les composés de l'invention ont fait l'objet d'essais qui ont mis en évidence leurs propriétés thérapeutiques.

Ainsi ils ont été étudiés quant à leur affinité vis-à-vis des récepteurs nicotiniques contenant la sous-unité $\alpha_4\beta_2$ selon les méthodes décrites par Anderson et Arneric, Eur. J. Pharmacol (1994) **253** 261, et par Hall et coll., Brain Res. (1993) **600** 127.

On décapite des rats mâles Sprague Dawley de 150 à 200 g et on prélève rapidement la totalité du cerveau, on l'homogénéise dans 15 volumes d'une solution de sucrose à 0,32 M à 4°C puis on le centrifuge à 1000 g pendant 10 min. On élimine le culot, et on centrifuge le surnageant à 20000 g pendant 20 min à 4°C. On récupère le culot et on

- 15 l'homogénéise à l'aide d'un broyeur Polytron™ dans 15 volumes d'eau bidistillée à 4°C, puis on le centrifuge à 8000 g pendant 20 min. On élimine le culot et on centrifuge le surnageant et la couche de peau ("buffy coat") à 40000 g pendant 20 min, on récupère le culot, on le remet en
- suspension dans 15 ml d'eau bidistillée à 4°C et on le centrifuge encore une fois à 40000 g avant de le conserver à -80°C.

Le jour de l'expérience on décongèle lentement le tissu et on le met en suspension dans 3 volumes de tampon. On fait

- 25 incuber 150 μl de cette suspension membranaire à 4°C pendant 120 min en présence de 100 μl de [³H]cytisine 1 nM dans un volume final de 500 μl de tampon, en présence ou en absence de composé à tester. On arrête la réaction par filtration sur des filtres Whatman GF/B™ préalablement
- traités avec de la polyéthylèneimine, on rince les filtres avec deux fois 5 ml de tampon à 4°C, et on mesure la radioactivité retenue sur le filtre par scintigraphie liquide. On détermine la liaison non spécifique en présence de (-)-nicotine à 10 µM; la liaison non spécifique
- représente 75 à 85% de la liaison totale récupérée sur le filtre. Pour chaque concentration de composé étudié on détermine le pourcentage d'inhibition de la liaison spécifique de [3H] cytisine, puis on calcule la CI₅₀, concen-

tration de composé qui inhibe 50% de la liaison spécifique. Les CI_{50} des composés de l'invention les plus affins se situent entre 0,001 et 0,25 μ M.

- 5 Les composés de l'invention ont aussi été étudiés quant à leur affinité vis-à-vis des récepteurs nicotiniques contenant la sous-unité α7, selon les méthodes décrites par Marks et Collins, J.Pharmacol.Exp.Ther. (1982) 22 554 et Marks et al., Mol. Pharmacol. (1986) 30 427.
- On décapite des rats mâles OFA de 150 à 200 g, on prélève rapidement la totalité du cerveau, on l'homogénéise à l'aide d'un broyeur Polytron™ dans 15 volumes d'une solution de sucrose à 0,32 M à 4°C, puis on le centrifuge à 1000 g pendant 10 min. On élimine le culot, et on
- 15 centrifuge le surnageant à 8000 g pendant 20 min à 4°C. On récupère le culot et on l'homogénéise à l'aide d'un broyeur Polytron™ dans 15 volumes d'eau bidistillée à 4°C, puis on le centifuge à 8000 g pendant 20 min. On élimine le culot et on centrifuge le surnageant et la couche de peau ("buffy
- coat") à 40000 g pendant 20 min. On récupère le culot, on le remet en suspension avec 15 volumes d'eau bidistillée à 4°C et on le centrifuge encore une fois à 40000 g pendant 20 min avant de le conserver à -80°C.
- Le jour de l'expérience on décongèle lentement le tissu et on le met en suspension dans 5 volumes de tampon. On préincube 150 µl de cette suspension membranaire à 37°C pendant 30 min, à l'obscurité, en présence ou en absence du composé à tester. Puis le membranes sont incubées pendant 60 min à 37°C, à l'obscurité, en présence de 50 µl de
- 30 [³H]α-bungarotoxine 1 nM dans un volume final de 250 μl de tampon HEPES 20 mM à 0,05% de polyéthylèneimine. On arrête la réaction par filtration sur des filtres Whatman GF/CTM préalablement traités pendant 3 heures avec de la polyéthylèneimine à 0,5%. On rince les filtres avec deux
- fois 5 ml de tampon à 4°C, et on mesure la radioactivité retenue sur chaque filtre par scintigraphie liquide. On détermine la liaison non spécifique en présence de α -bungarotoxine à 1 μ M final ; la liaison non spécifique

représente environ 60% de la liaison totale récupérée sur le filtre. Pour chaque concentration de composé étudié on détermine le pourcentage d'inhibition de la liaison spécifique de $[^3H]\alpha$ -bungarotoxine, puis on calcule la CI_{50} , concentration de composé qui inhibe 50% de la liaison spécifique.

Les CI_{50} des composés de l'invention les plus affins se situent entre 0,005 et 0,6 μM .

- 10 Les composés de l'invention ont également été étudiés quant à leur affinité vis-à-vis des récepteurs nicotiniques périphérique de type ganglionnaire selon la méthode décrite par Houghtling et al., Mol. Pharmacol. (1995) 48 280-287. La capacité d'un composé à déplacer la [3H]-epibatidine des
- 15 membranes de glandes surrénales de boeuf mesure son affinité pour ce récepteur.
 - On décongèle des glandes surrénales de boeuf conservées à -80°C, et on les homogénéise à l'aide d'un broyeur PolytronTM dans 20 volumes de tampon Tris-HCl 50 mM à pH 7,4 à 4°C,
- puis on les centifuge à 35000 g pendant 10 min. On élimine le surnageant et on remet le culot en suspension dans 30 volumes de tampon Tris-HCl 50 mM à 4°C et on réhomogénéise avant de recentrifuger à 35000 g pendant 10 min. On reprend le dernier culot dans 10 volumes de tampon Tris-HCl à 4°C.
- 25 On fait incuber 100 μl de membrane soit 10 mg de tissu frais à 24°C pendant 3 h en présence de 50 μl de [³H]-epibatidine 0,66 nM final dans un volume final de 250 μl de tampon, en présence ou en absence de composé à tester. On arrête la réaction par dilution des échantillons
- avec du tampon Tris-HCl 50 μM pH 7,4 à 4°C puis on filtre sur de filtres Whatman GF/C™ préalablement traités pendant 3 heures avec de la polyéthylèneimine à 0,5%. On rince les filtres 2 fois par 5 ml de tampon et on mesure la radioactivité retenue sur le filtre par scintigraphie
- liquide. On détermine la liaison non spécifique en présence de (-)nicotine 2 mM final ; la liaison non spécifique représente 30 à 40% de la liaison totale récupérée sur le filtre. Pour chaque concentration de composé étudié on

WO 00/34284

35

18

PCT/FR99/02974

détermine le pourcentage d'inhibition de la liaison spécifique de $[^3H]$ -epibatidine, puis on calcule la CI_{50} , concentration de composé qui inhibe 50% de la liaison spécifique.

5 Les CI_{50} des composés de l'invention se situent entre 0,1 et 20 μM .

Les résultats des essais qui précèdent montrent que certains composés de l'invention sont des ligands sélectifs 10 pour les sous-unités $\alpha_4\beta_2$, α_7 ou α_3 du récepteur nicotinique et que d'autres sont mixtes $\alpha_4\beta_2$ et α_7 , $\alpha_4\beta_2$ et α_3 , ou α_7 et α_3 .

Enfin les composés de l'invention ont fait l'objet d'essais qui ont mis en évidence leurs propriétés analgésiques. Ainsi ils ont été étudiés dans le modèle de la plaque chauffante, selon la méthode de Eddy et Leimbach, J. Pharmacol. Exp. Ther. (1953) 107 385-393 dans le but de rechercher et quantifier un éventuel effet analgésique.

- Des souris de 20 à 30 g sont soumis à un stimulus thermique par contact des pattes avec une plaque maintenue à la température constante de 57,5°C par un bain-marie thermostaté. On mesure le temps de réaction à la douleur qui se manifeste par un lèchage de pattes ou un saut.
- Ainsi, après le délai de prétraitement effectué par voie sous-cutanée ou orale (chaque lot étant constitué de huit animaux pour un même prétraitement), les souris sont déposées individuellement sur la plaque et le temps de réaction à la douleur est mesuré. L'animal est retiré de la
- plaque immédiatement après la manifestation de la douleur. Le temps maximum d'exposition au stimulus est de 30 secondes.

On exprime pour chaque lot le temps moyen de réaction accompagné de l'erreur standard à la moyenne (e.s.m). Une analyse de variance non paramétrique (Kruskal-Wallis), est effectuée sur l'ensemble du lot. Un test de Wilcoxon permet la comparaison de chaque lot traité au lot témoin. Les différences sont considérées comme statistiquement

19

WO 00/34284 PCT/FR99/02974

significatives au seuil 5%.

Ce temps de réaction est significativement augmenté par les analgésiques principalement à effets centraux.

Les composés de l'invention montrent une activité dans ce 5 test aux doses comprises entre 0,3 et 30 mg/kg par voie intrapéritonéale ou orale.

Ces résultats suggèrent l'utilisation des composés dans le traitement ou la prévention des désordres liés à un dysfonctionnement des récepteurs nicotiniques, notamment au niveau du système nerveux central ou du système gastrointestinal.

Au niveau du système nerveux central ces désordres comprennent les altérations cognitives, plus spécifiquement
mnésiques, mais également attentionnelles, liées à la
maladie d'Alzheimer, au vieillissement pathologique (Age
Associated Memory Impairment, AAMI), au syndrome
Parkinsonien, à la trisomie 21 (Down's syndrome), au
syndrome alcoolique de Korsakoff, aux démences vasculaires

(multi-infarct dementia, MID) et au déficit de l'attention/hyperactivité (attention deficit/hyperactivity disorder, ADHD).

Les composés de l'invention pourraient également être
25 utiles dans le traitement des troubles moteurs observés
dans la maladie de Parkinson ou d'autres maladies neurologiques telles que la chorée de Huntington, le syndrome de
Tourette, la dyskinésie tardive et l'hyperkinésie.

Les composés de l'invention peuvent également constituer un traitement curatif ou symptomatique des accidents et traumatismes crâniens ou médullaires, des accidents vasculaires cérébraux et des épisodes hypoxiques cérébraux, ainsi que des autres maladies neurodégénératives aiguës ou chroniques.

Ils peuvent être utilisés dans les cas de pathologies psychiatriques : schizophrénie, dépression, anxiété, attaques de panique, comportements compulsifs et obsessionnels. Ils peuvent prévenir les symptômes dus au sevrage au tabac, WO 00/34284 PCT/FR99/02974

20

à l'alcool, aux différentes substances induisant une dépendance, telles que cocaïne, LSD, cannabis, benzo-diazépines.

Enfin ils peuvent être utiles pour le traitement de la 5 douleur aiguë et neuropathique.

Au niveau du système gastro-intestinal les composés de l'invention pourraient être utiles dans le traitement de la maladie de Crohn, de la colite ulcéreuse, du syndrome du 10 côlon irritable et de l'obésité.

A cet effet les composés de l'invention peuvent être présentés sous toutes formes de compositions appropriées à l'administration entérale, parentérale ou transdermique, telles que comprimés, dragées, gélules, capsules, suspensions ou solutions buvables ou injectables telles que sirops ou ampoules, timbres transdermiques ("patch"), etc, associés à des excipients convenables, et dosés pour permettre une administration journalière de 0,01 à 20 mg/kg.

21

Revendications.

1. Composé répondant à la formule générale (I)

5

15

$$\begin{array}{c|c} R & & & \\ \hline & & & \\ N & & & \\ \hline & & & \\ X & & & \\ Y & & & \\ R_1 & & & \\ \end{array}$$

dans laquelle

10 l'un des symboles X, Y et Z représente un atome d'azote, un autre représente un groupe de formule $C-R_3$ et le troisième représente un atome d'azote ou un groupe de formule $C-R_4$,

 R_3 et R_4 représentent chacun, indépendamment l'un de l'autre, un atome d'hydrogène ou d'halogène ou un groupe trifluorométhyle, cyano, hydroxy, (C_1-C_6) alkyle ou (C_1-C_6) alcoxy,

 R_1 et R_2 représentent chacun, indépendamment l'un de l'autre, un atome d'hydrogène ou d'halogène ou un groupe trifluorométhyle, cyano, hydroxy, (C_1-C_6) alkyle, (C_1-C_6) -

- alcoxy, ou phényle éventuellement substitué par un ou deux atomes d'halogènes, par un ou deux groupes trifluorométhyle, par un groupe cyano, par un groupe nitro, par un groupe hydroxy, par un groupe (C_1-C_6) alkyle, par un ou deux groupes (C_1-C_6) alcoxy, par un groupe méthylènedioxy, par un
- 25 groupe acétyle, par un groupe trifluorométhoxy ou par un groupe méthylthio,

R représente un atome d'hydrogène ou un groupe (C_1-C_6) alkyle,

étant exclus les composés de formule générale (I) dans laquelle X représente un groupe de formule CH, Y et Z représentent chacun un atome d'azote, et R_1 ou R_2 ne représente pas un groupe phényle éventuellement substitué, à l'état de base ou de sel d'addition à un acide.

2. Composé selon la revendication 1, caractérisé en ce que l'hétérocycle contenant X, Y et Z est un groupe pyridin-3-yle. WO 00/34284 PCT/FR99/02974

22

- 3. Composé selon la revendication 1, caractérisé en ce que l'hétérocycle contenant X, Y et Z est un groupe pyridazin-3-yle.
- 5 4. Médicament caractérisé en ce qu'il consiste en un composé selon l'une des revendication 1 à 3.
- 5. Composition pharmaceutique caractérisée en ce qu'elle contient un composé selon l'une des revendications 1 à 3, 10 associé à un excipient.

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

PCT/FR 99/02974

A CLASSI IPC 7	IFICATION OF SUBJECT MATTER C07D487/08 A61K31/44 A61K31/ 209:00)	/501 //(C07D487/08,209	:00,
According to	o international Patent Classification (IPC) or to both national classifi	cation and IPC	
3	SEARCHED		
Minimum de IPC 7	ocumentation searched (classification system followed by classification control of the CO7D A61K	ition symbols)	
Documents	fion searched other than minimum documentation to the extent that	such documents are included in the fields a	parched
Electronic d	lata base consulted during the International search (name of data b	ase and, where practical, search terms used	
C. DOCUM	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the re	elevant passages	Relevant to claim No.
A	US 5 478 939 A (TRYBULSKI EUGENE 26 December 1995 (1995-12-26) cited in the application the whole document	ET AL)	1–5
A	EP 0 400 661 A (SQUIBB BRISTOL M 5 December 1990 (1990-12-05) cited in the application claims; examples 14-17	IYERS CO)	1-5
	her documents are listed in the continuation of box C.	Patent family members are listed	In annex.
"A" document occasion of the control occasion oc	ent defining the general state of the art which is not dered to be of particular relevance document but published on or after the international date ent which may throw doubte on priority claim(e) or its otted to establish the publication date of another in or other special reason (as specified) ent referring to an oral disclosure, use, exhibition or means ent published prior to the international filing date but han the priority date daimed	"I" later document published after the inter or priority date and not in conflict with cited to understand the principle or the invention "X" document of particular relevance; the cannot be considered novel or cannot involve an inventive step when the document of particular relevance; the cannot be considered to involve an indocument is combined with one or manufactured in the art. "&" document member of the same patent. Date of mailing of the international see	the application but early underlying the siairned invention to considered to current is taken atone siairned invention wentive step when the pre-other such doou—us to a person skilled
1	5 February 2000	24/02/2000	
Name and	mailing address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL - 2280 HV Rijseljk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo ni, Fax (+31-70) 340-3016	Authorized officer Chouly, J	

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Information on patent family members

Inth Jonel Application No PCT/FR 99/02974

Patent document cited in search repo	nt	Publication date	Patent family member(s)		Publication date			
US 5478939	A	26-12-1995	NONE					
EP 0400661	A	05-12-1990	. US CA	4994460 A 2017596 A	19-02-1991 01-12-1990			
			JP	3047172 A	28-02-1991			

Form PCT/ISA/210 (patent terrily annex) (July 1992)

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

De: de Internationale No PCT/FR 99/02974

A. CLASSE	MENT DE L'OBJET DE LA DEMANDE		
CIB 7	CO7D487/08 A61K31/44 A61K31/50	1 //(C07D487/08,209	:00,
	209:00)		
	Marilan bakan dan dan dan dan dan dan dan dan dan d	aller and an aller Aller Olfo	
	estication internationale des brevets (CIB) ou à la fois seion la classific	ation nationale et la CIB	
	ISS SUR LESQUELS LA RECHERCHE A PORTE fon minimale consultée (système de classification sulvi des symboles o	le classement)	
CIB 7	CO7D A61K		
Dog mentat	ion consultée autre que la documentation minimale dans la mesure où	cae documente relèvent des domeines e	I z lacatale a nosté la rechembe
COCCUIRCHE	neri con boutee anni e que la cocci rentanto i ilinarinate dati e la filosofie co	COS QUEMIENTOS ICIOTES & UCO GUIRANIOS O	un resquete a porte la recrieture
Base de dor	nnées électronique consultée au cours de la recherche internationale (r	nom de la base de données, et el réalisab	ie, termes de recherohe utilisés)
	ENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS		
Catégorie *	Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indication d	ice passages perlinents	no, des revendications visées
A	US 5 478 939 A (TRYBULSKI EUGENE	ET AL)	1–5
	26 décembre 1995 (1995—12—26) cité dans la demande		
	le document en entier		
Α	EP 0 400 661 A (SQUIBB BRISTOL MYE	RS CO)	1-5
	5 décembre 1990 (1990-12-05)		
	cité dans la demande		
	revendications; exemples 14-17		
1			
Voir	la suite du cadre C pour la fin de la liste des documents	Les documents de families de br	evets sont indiqués en annexe
° Catégories	s spéciales de documents cités:	document uttérieur publié après la date	de déplit internetional essia
"A" docume	ent définiesant l'état général de la technique, non	date de priorité et n'appartenement pe technique pertinent, mais cité pour co	us à l'état de la
consid	éré comme particulièrement pertinent	ou la théorie constituent la base de l'i	
	ent antérieur, male publié à la date de dépôt international "X ès cette date	document particulièrement pertinent; l' être considérée comme nouveile ou d	Invention revendiquée ne peut
"L" docume	ent pouvant jeter un doute our une revendication de 6 ou otté pour déterminer la date de publication d'une m	Inventive par rapport au document co document particulièrement pertinent: l'	naldéré laolément
	sitation où pour une ratson spéciale (telle qu'indiquée) ent se référant à une divulgation orale, à un usage, à	ne peut être considérée comme impli	quant une activité inventive
	position ou tous autres moyens	lorsque le document est associé à un documents de même nature, cette co	
	ent publié avant la date de dépôt international, mais leurement à la date de priorité revendiquée	pour une personne du métier document qui fait partie de la même fa	mille de brevets
	elle la recherche internationale a été effectivement achevée	Date d'expédition du présent repport	·
1	5 février 2000	24/02/2000	
Nom at ode	sea nostela da l'ariministration chamán da la mohamha internationale	Fonctionnaire autorisé	
rum et agre	ese postale de l'administration changée de la recherche internationale Office Européen des Brevets, P.B. 5818 Patentiaan 2	LAINTERNA STEMBA	
	NL - 2280 HV Rijewijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo ni,	Chauly 1	
1	Fauc (+31-70) 340-3016	Chouly, J	

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Renseignements relatifs aux membres de familles de brevets

De de Internationale No PCT/FR 99/02974

Document be au rapport de			Date de publication		ombre(s) de la ille de brevet(s)	Date de publication		
US 5478	US 5478939 A		26-12-1995	AUCU	N			
EP 0400	661	A	05-12-1990	US CA JP	4994460 A 2017596 A 3047172 A	19-02-1991 01-12-1990 28-02-1991		

Formulaire PCT/ISA/210 (ennexe ternilee de brevete) (juillet 1992)